## Pat nt Abstracts of Japan

**PUBLICATION NUMBER** 

02069478

**PUBLICATION DATE** 

08-03-90

**APPLICATION DATE** 

05-09-88

APPLICATION NUMBER

63220420

APPLICANT: CHISSO CORP;

INVENTOR:

YOKOTA MASAHIRO;

INT.CL.

C07D413/04 // A61K 31/47

TITLE

QUINOLONECARBOXYLIC ACID

**DERIVATIVE** 

ABSTRACT :

NEW MATERIAL: The compound of formula I (R1 is lower alkyl or alkenyl;

R<sup>2</sup>-R<sup>4</sup> are H or lower alkyl).

EXAMPLE: 1-Ethyl-6-fluoro-7-(5-isopropylidene-2,4-dioxo-1,3-oxazolidin-3-yl)-1,4-

dihydro-4-oxoquinoline-3-carboxylic acid ethyl ester.

USE: A drug having antibacterial activity against Gram-negative bacteria.

PREPARATION: A compound of formula I wherein R2 is R2 can be produced by condensing a 7-aminoquinolinecarboxylic acid derivative of formula II (R2' is lower alkyl) with an O-chlorocarbonyl-alkenylglycolic acid ester of

formula III (R5 is R2') in the presence of a base in an organic

solvent and heating or refluxing the resultant compound of formula IV in an organic solvent

in the presence of a base. The obtained compound can be converted to another

compound of formula I wherein R<sup>2</sup> is H by selective hydrolysis with

iodomethylsilane.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

### ®日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

## 四公開特許公報(A) 平

平2-69478

®Int. Cl. 5

識別記号

**庁内整理番号** 

④公開 平成2年(1990)3月8日

C 07 D 413/04 // A 61 K 31/47 215 ADW

6742-4C

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全11頁)

**夕発明の名称**キノロンカルボン酸誘導体

②特 願 昭63-220420

②出 願 昭63(1988) 9月5日

**@**発明者 平井

遼 次

神奈川県相模原市南台1-9-2-104

@発明者 大谷

願

他出

裕之

神奈川県相模原市西大沼 4 - 4 - 1 千葉県市原市辰巳台東 2 - 17 A 204

**@**発明者 横多

正 浩

東京都千代田区丸の内1丁目4番5号

財団法人相模中央化学

研究所

勿出 願 人 チッソ株式会社

大阪府大阪市北区中之島 3 丁目 6 番32号

n in in

1. (発明の名称)

キノロンカルボン酸誘導体

2. (特許紛求の範囲)

(1) 一般式

(式中、R'は低級アルキル基、又はアルキニル基を表わし、R\*、R\*、およびR\*は互いに独立して水 索原子又は低級アルキル基を表わす。) で示されるキノロンカルボン酸誘導体。

3. (発明の詳細な説明)

(産菜上の利用分野)

本発明は抗菌活性を有する新規なキノロンカル ボン酸誘導体に関する。 更に詳しくは、本発明は 一般式

(式中、R'は低級アルキル益又はアルキニル茲を 衷わし、R'、R'、およびR'は互いに独立して水案 原子又はアルキル基を衷わす。) で示される、キ ノロン環の 6 位にフッ案原子を有し、7 位にアル キリデンオキサゾリジンジオン環を有することを 特徴とする新規なキノロンカルボン酸誘導体に関 する。

(従来の技術)

キノロンカルボン酸系合成抗菌剤は好気性グラム陰性菌に有効な尿路感染症の経口治療薬として開発され、近年では好気性グラム陰性菌のみならずグラム陽性菌にも活性を示すニューキノロンと呼ばれるキノロンカルボン酸系抗菌剤が開発されるに至っている(例えば、診断と治療、74、1313(1986)、臨床と微生物、14、169(1987) 参照)。

# [発明が解決しようとする問題点]

しかしながら、ニューキノロン剤においても中 枢神経系副作用の発現や、吸収性が必ずしも良好 ではないなどの問題点を有している。また、最近 ではノルフロキサシン等の市販されているニュー キノロン剤に対し、一部の細菌に既に耐性傾向が 現われている可能性が指摘されている。本発明の 目的は抗菌活性に優れ、副作用が少々なく、吸収 性の良いキノロンカルボン酸誘導体を提供するこ とにある。

# (問題を解決するための手段)

本発明者らは、上記の問題点を解決すべく鋭意 検討した結果、従来法では合成が困難であるアル キリデンオキサゾリジンジオン環を7位に有する 新しいキノロンカルボン酸誘導体の合成に成功し、 このものがグラム陰性菌に対して抗菌活性を有し ていることが確認され、本発明を完成するに至っ

## 本発明は一般式

ができる。さらに、R<sup>3</sup>およびR<sup>4</sup>としては互いに独立して水素原子又はメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、ヘキンル基、オクチル基等の直鎖または分岐鎖アルキル基を例示することができる。

次に、本発明の一般式(I)で示されるキノロンカルボン酸誘導体の製造方法について詳細に説明する。

一般式(1)で示されるキノロンカルボン酸誘導体は例えば以下に示すルートに従って合成することができる。

(式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、およびR<sup>4</sup>は前記と同じ意味を表わす。)、で示されるキノロンカルボン酸誘導体に関するものである。

式中、R1で変わされる低級アルキル基の例としてはメチル茲、エチル基、プロピル基、プチル基、ヘキシル基等の直鎖または分岐鎖アルキル基を挙げることができる。また、アルキニル基としては、プロパルギル基、1ーメチルプロパルギル基、1.1ージメチルプロパルギル基、1ーエチルプロパルギル基、2ープチニル基、3ープチニル基等のアルキニルなを挙げることができる。また、R1としては水素原子又はメチル基、エチル基、プロピル基、あるいはブチル基等の低級アルキル基を例示すること

即ち、一般式(2)(式中、R'は前記と同じ意味を表わし、R<sup>2\*</sup> は低級アルキル基を表わす。)で示される7-アミノキノロンカルボン酸誘導体と一般式(3)(式中、R<sup>3</sup> とR<sup>4</sup>は前記と同じ意味を表わし、R<sup>5</sup> は低級アルキル基を表わす。)で示される〇一塩化カルボニルアルケニルグリコール酸エステル誘導体との縮合反応によって、一般式(4)(R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>2</sup>、およびR<sup>3</sup>は前記と同じ意味を表わす。)で示されるカルバミン酸エステル誘導体を得るこ

### 特開平2-69478 (3)

とができる。この反応は通常の音な有機溶媒中で 塩基の存在下で行なうものである。塩基としては、 ピリンン、ルチジン、ピリミジン等の芳香族アミン類、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、 N ーメチルモルホリン等の第三級アミン類を使用す ることができる。本反応は反応に容を及ぼさない 非プロトン性の有機溶媒中で実施することができ るが、使用する塩基を溶媒として用いて実施する ことが収率が良い点で好ましい。

次に、一般式(4)で示されるカルバミン酸エステル院取体を塩基で処理することにより容易に一般式(1') (式中、R'、R'、R'、R'、R'、およびR'は前記と同じ取味を表わす。)で示される7~(アルキリデンジオキソオキサゾリジン~3~イル)キノロンカルボン酸エステルは選体を得ることができる。このものは前記一般式(1)において配換选R'が低級アルキル基である本発明のキノロンカルボン酸器。以体である。反応は通常の有限溶媒中で加熱もしくは環境下に実施することが好ましい。塩基としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナ

化合物が分解しない程度の髙温の範囲内で実施することができる。

このようにして合成することのできる本発明の 一般式(I)で示されるキノロンカルボン酸誘導体と して代衷的なものを衷ー1に示す。

ツー1 キノロンカルボン酸語導体

化合物	组 换 盐				
亚 号	В,	- R*	В э	R 4	
1	CII a CR a	CH , CH :	CH.	н	
2 *	CU . CU .	CH . CH .	CII »	CH.	
3 *	BC-CCH.	CH = CH :	CH.	CH.	
4	CH,CH,	н	CH.	н	
5 *	CH . CH .	н	CB.	CH,	
6 •	HC-CCH:	н	CR,	CH,	

・) オキサゾリジン項5位のアルキリデン茲の 立体化学がと体と2体の混合物である。 トリウム、水酸化カリウム、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等の塩盐性無機化合物を使用することができる。塩盐の使用量は一般に触媒配で十分である。有機溶媒としては、ベンゼン、トルエン、クロロベンゼン、ジクロロベンゼン、ジクロロベンゼン、ジクテン、ジメトキシエタン等のエーテル系溶媒、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド等の溶媒を使用することができる。

次いでこのようにして得られた一般式(1')で示されるキノロンカルボン酸エステルのエステル部分を日か化トリメチルシランを用いて選択的に加水分解することによって一般式(1°)(式中、8°、 R³および8°は前配と同じ意味を汲わす。)で示される7-(アルキリデンジオキソオキサゾリジン-3-イル)キノロンカルボン酸誘導体を得ることができる。このものは前配一般式(1)において置換益8°が水案原子である本発明のキノロンカルボン酸誘導体である。

なお、原料化合物である7-アミノキノロンカルボン酸誘導体(2)は、例えば次のルートにより合成することができる。

即ち、2-フルオロー5-ニトロアニリンのアセチル化により得られる2-フルオロー5-ニトロアセトアニリドを、酸化白金放採存在下に忍元し3-アセチルアミノー4-フルオロアニリンへ

# 特開平2-69478(4)

また、〇一塩化カルボニルアルケニルグリコー ル酪エステル誘導体(4)は一般式

(式中、R<sup>a</sup>、R<sup>4</sup>、およびR<sup>a</sup>は前記と同じ意味を表 わす。)で示される2ーヒドロキシー3ーアルケ

間環摔した。反応終了後滅圧下に濃縮し、2 N塩酸を加えてからクロロホルムで抽出した。次いで、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後滅圧下に 濃縮した。得られた黄色油状物にエーテルを加えて固体を折出させ違取することにより、1 ーエチルー6ーフルオロー7ー (Nー (1'ーメトキシカルボニルー2'ーメチルー2'ープロペニル) オキシカルボニル アミノー1.4-ジヒドロー4ーオキソキノリンー3ーカルボン酸エチルの無色固体(0.50g、収率82%)を得た。'II-NMR(CDC12,TMS, 6 ppm): 8.51(s,1H), 8.39(d,1H,J\*r-7.6Hz), 8.24(d,1H,J\*r=11.7Hz), 7.65(br.s,1H), 5.30(s,1H), 5.22(s,1H), 5.14(s,1H), 4.40(q,2H,J=6.9Hz), 4.28(q,2H,J=7.0Hz), 3.74(s,3H), 1.82(s,3H), 1.48(t,3H,J=6.9Hz), 1.35(t,3H,J=7.0Hz)。

#### 実施例 2

ン酸エステル誘導体とホスゲンガスあるいはクロロ蟾酸トリクロロメチルエステル (ホスゲンダイマー) との反応により製造できる。

以下、実施例、参考例、および試験例を挙げて 本発明を更に詳しく説明する。また、得られたキ ノロンカルボン酸誘導体の融点およびスペクトル データは表-2および3に示した。

#### 寒 施 例 1

1 - エチルー 6 - フルオロー 7 - アミノー1.4
- ジヒドロー 4 - オキソキノリンー 3 - カルボン酸エチル (0.40g、1.4mmol)のピリジン溶液 (20 wl) に氷冷下に 2 - 塩化カルボニルオキシー 3 - メチルー 3 - ブテン酸メチル (0.79g、3.8mmol)のエーテル溶液 (5 wl) を加えた後、室温で10時

実施例 1 と同様の操作により 1 ーエチルー 6 ーフルオロー 7 ーアミノー1.4-ジヒドロー 4 ーオキソキノリンー 3 ーカルボン酸エチル (0.65g、2.0 aao1) と 2 ー塩化カルボニルオキシー 3 ーメチルー 3 ープロペン酸メチル (0.88g、4.2aao1)とを反応させて、1 ーエチルー 6 ーフルオロー 7 ー (Nー (1'ーメトキシカルボニルー 2'ーズテニル) オキシカルボニル アミノー1.4-ジヒドロー 4 ーオキソキノリンー 3 ーカルボン酸エチルの贯色油状物 (0.79g、収率86%) を得た。このものは棉製することなく次の反応(実施例13参照)に用いた。

#### 実施例3

### 特開平2-69478 (5)

実施例1と同様の操作により1ープロバルギルー6ーフルオロー7ーアミノー1.4-ジヒドロー4ーオキソキノリンー3ーカルボン酸エチル(0.86g、3.0amol)と2ー塩化カルボニルオキシー3ーメチルー3ープロバン酸メチル(1.50g、7.0amol)とを反応させて、「ープロバルギルー6ーフルオロー7 (Nー(1'ーメトキシカルボニルー2'ーメチルー2'ーブテニル)オキシカルボニル}アミノー1.4-ジヒドロー4ーオキソキノリンー3ーカルボン酸エチルの黄色油状物(1.22g、収容85%)を得た。このものは棉製することなく次の反応(実施例14参照)に用いた。

#### 実施例 4

品の1-エチル-6-フルオロ-7-(5-イソプロピリデン-2,4-ジオキソ-1,3-オキサゾリジン-3-イル)-1,4-ジヒドロ-4-オキソキノリン-3-カルボン酸エチル(化合物番号1)の無色結晶(0.20g、収率43%)を得た。実施例5

実施例4と同様の操作により、1-エチルー6-フルオロー7ー (N- (1'ーメトキシカルボニルー2'ーメチルー2'ープテニル) オキシカルボニル) アミノー1.4-ジヒドロー4ーオキソキノリン-3ーカルボン酸エチル (0.79g、1.8ccol)から

1-エチルー6-フルオロー7ー (N-(1'ーメトキシカルボニルー2'ーメチルー2'ープロペニル) オキシカルボニル ) アミノー1.4-ジヒドロー4ーオキソキノリンー3ーカルボン酸エチル(0.50g、1.2aoo1)のトルエン溶液(30㎡)に無水酢酸ナトリウム(0.5g)を加え、5時間加熱湿流した。反応終了後減圧下に凝縮した。次いで水を加えクロロホルムで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に凝縮した。得られた黄色結晶をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒: クロロホルム/酢酸エチル=2/1)により精製し、さらにエーテルーへキサンから再結品して絶

1-エチルー6-フルオロー7-(5-sec-ブチリデン-2.4-ジオキソー1.3-オキサゾリジン-3-イル)-1.4-ジヒドロー4-オキソキノリン-3-カルボン酸エチル(化合物番号2)の無色結晶(0.45g、収率63%)を得た。

### 実絡例 6

実絡例 4 と同様の操作により 1 ープロパルギルー 6 ーフルオロー 7 ー (N ー (1'ーメトキシカルボニルー2'ーメチルー2'ープテニル) オキシカルボニル) アミノー1.4-ジヒドロー 4 ーオキソキノリンー 3 ーカルボン酸エチル (1.22g、2.60001)から 1 ープロパルギルー 6 ーフルオロー 7 ー (5

# 特開平2-69478(6)

-sec-ブチリデン-2.4·ジオキソ-1.3·オキサソリジン-3-イル) -1.4-ジヒドロ-4-オキソキノリン-3-カルボン酸エチル(化合物番号3)の無色結晶(0.40g、収率36%)を得た。

#### 実施例7

1 ーエチルー 6 ーフルオロー 7 ー(5 ーイソプロピリデンー2.4・ジオキソー1.3・オキサゾリジンー3 ーイル)ー1.4・ジヒドロー 4 ーオキソキノリンー3 ーカルボン酸エチル(0.20g、0.5mmol)の四塩化炭素溶液(30๗)にヨウ化トリメチルシラン(1.4 ๗、10mmol)を加え、55~60℃に加温し48時間攪拌した。反応終了後10%チオ硫酸ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾別後減圧下に濃縮した。得られた無色固体をエーテルー塩

-3-イル)-1.4-ジヒドロ-4-オキソキノリン-3-カルボン酸 (化合物番号5)の無色結晶(0.08g、収率85%)を得た。

### 実施例9

実施例 7 と同様の操作により、1 ープロパルギルー6 ーフルオロー7 ー (5 ーsec-ブチリデンー2.4-ジオキソー1.3-オキサゾリジンー3 ーイル)ー1.4-ジヒドロー4 ーオキソキノリンー3 ーカルボン酸エチル (0.20g、0.5mmol)のヨウ化トリメチルシラン (1.4 成、10mmol) による加水分解反応により、1 ープロパルギルー6 ーフルオロー7ー(5 ーsec-ブチリデンー2.4-ジオキソー1.3-オキサゾリジンー3 ーイル)ー1.4-ジヒドロー4ーオキソキノリンー3 ーカルボン酸(化合物番号6)の無色結晶 (0.15g、収率77%)を得た。

化メチレンから再結晶して、純品の1-エチルー6-フルオロ-7-(5-イソプロピリデン-2.4-ジオキソー1.3-オキサゾリジン-3-イル)-1.4-ジヒドロ-4-オキソキノリン-3-カルボン酸(化合物番号4)の無色結晶(0.15g、収率80%)を得た。

#### 実施例8

-724-

実施例7と同様の操作により、1-エチル-6
-フルオロー7-(5-sec-ブチリデン-2,4-ジオキソー1,3-オキサゾリジン-3-イル)-1.4-ジヒドロー4-オキソキノリン-3-カルボン酸エチル(0.10g、0.3mmol)のヨウ化トリメチルンラン(0.8 収、40mmol)による加水分解反応により、1-エチル-6-フルオロ-7-(5-sec-ブチリデン-2,4-ジオキソー1,3-オキサゾリジン

# 狩閒平2-69478 (ア)

## 裏−2 キノロンカルボン酸誘導体の融点および元素分析値

化合物	点 组 (°C)	分子式	C (%)		н (%)		. N(%)	
番号			実測値	計算值	実調値	8t II 值	奥湖연	計算值
1	233 - 235	Czell N z O . P	59.53	59.70	4.68	4.76	6.82	6.96
· 2	133 - 134	C = 1 H = 1 N = 0 . F	60.59	60.57	5.22	5.08	6.66	6.73
3	194 196	CzzHi+NzO.F	62.68	62.97	4.43	4.49	6.46	6.57
4	259 - 261	CioHisNaO.F	57.47	57.76	3.89	4.02	7.78	7.48
5	131 - 133	C: +H: +N:0.P	58.52	58.76	4.13	4.41	6.86	7.21
6	127 - 129	CzoH, sNzO.F	60.01	60.31	3.98	3.80	7.26	7.03

表-3 キノロンカルボン酸誘導体のスペクトルデータ

化合物	'H-NMRスペクトル(CDCl <sub>3</sub> , TMS, ゟppn)	赤弁吸収スペクトル (ca <sup>-</sup> ')
1	8.54(br.s.1H), 8.39(d.1H.Jm=9.9Hz), 7.50(d.1H.Jm=5.4Hz), 4.41(q.2H,J=7.1Hz), 4.42(q.2H.J=7.3Hz), 2.33(s.3H), 2.10(s.3H), 1.57(t.3H,J=7.3Hz), 1.42(t.3H,J=7.1Hz)	3080. 3000. 1820. 1750. 1722. 1690. 1645. 1615
2	8.55(s.1H), 8.39(d.1H, $J_{\pi r}$ =9.9Hz), 7.51(d.1H, $J_{\pi r}$ =5.4Hz), 4.41 (q.2H, J=7.1Hz), 4.25(q.2H, J=7.2Hz), 2.79 and 2.46(each q, total 2H.J=7.5Hz), 2.31 and 2.09(each s, total 3H), 1.57(t.3H, J=7.2Hz), 1.43(t.3H, J=7.1Hz), 1.19 and 1.18(each t, total 3H, J=7.5Hz)	3070. 3010. 1820. 1745. 1725. 1685. 1640. 1615
3	8.63(s.1H), 8.38(d.1H, $J_{\pi r}$ =9.8Hz), 7.62(d.1H, $J_{\pi r}$ =5.4Hz), 4.89 (d.2H, J=2.4Hz), 4.41(q.2H, J=7.1Hz), 2.79 and 2.47(each s.total 2H, J=7.5Hz), 2.67(t.1H, J=2.4Hz), 2.32 and 2.09(each s.total 3H), 1.43(t, 3H, J=7.1Hz), 1.19 and 1.18(each t, total 3H, J=7.5Hz)	3100. 3005. 2130. 1825, 1755. 1735. 1690, 1622
4	14.39(s.1H), 8.83(s.1H), 8.41(d.1H, J <sub>H</sub> , -9.4Hz), 7.69(d.1H, J <sub>H</sub> , -5.4Hz) 4.39(q.2H, J-7.2Hz), 2.34(s.3H), 2.12(s.3H), 1.63(t.3H, J-7.2Hz)	3450. 3100. 3050. 1825. 1755. 1690. 1620
5	14.76(a.1H). 9.15(a.1H). 8.42(d.1H.Jmr-5.8Hz). 8.31(d.1H.Jmr-9.6Hz). 4.53(q.2H.J-7.1Hz). 2.72 and 2.40(each q.total 2H.J-7.6Hz). 2.26 and 2.04(each s.total 3H). 1.43(t.3H.J-7.1Hz). 1.14 and 1.11(each t.total 3H.J-7.6Hz)	3350. 3060. 1825. 1755. 1685. 1615
6	14.22(s.1H), 8.82(s.1H), 8.40(d.1H,J <sub>H</sub> ,-9.0Hz), 7.52(d.1H,J <sub>H</sub> ,-5.5Hz), 5.08(d.2H,J-1.8Hz), 2.79 and 2.48(each q.total 2H,J-7.6Hz), 2.62(t.1H,J-1.8Hz), 2.32 and 2.10(each s.total 3H), 1.20 and 1.19(each t.total 3H,J-7.6Hz)	3470. 2110. 1825. 1755. 1685. 1620

## 特開平2-69478 (8)

经考例 1

無水酢酸 (130 ㎡) に氷冷下で 2 ーフルオロー5 ーニトロアニリン (25.0g、0.160mol) を加えた後、室温で 2 時間 関押した。 反応終了後、被圧下に減縮し、折出物を認取し十分エーテルで洗浄して、Nーアセチルー2 ーフルオロー5 ーニトロアニリンの黄色結晶 (30.3g、収率96%)を得た。
'H-NMR (CDC1 x、TMS、δ ppp): 9.03(dd.1 lb.J mr=6.3 Hz), 8.07~7.82(o.1 lb), 7.23(dd.1 lb.J mr=10.5 llz), 2.19(s.3 ll)。

#### 松考例2

N-アセチルー2-フルオロー5-ニトロアニ リン (6.01g、30.0mol)のエクノール溶液(120ml) に酸化白金 (0.3g) を加え、常温常圧で吸収が止

折出物を認取した。次いで、エーテルーへキサンから再結品して純品のN-{(3'-アセチルアミノ)-4'-フルオロ)フェニル}アミノメチレンマロン酸ジエチルの無色結晶(6.01g、収率98%)を得た。'H-NMR(CDC1s,TMS, бppm):8.52and8.38(each s,total 1H), 8.26(dd,1H,Jxr=6.0Hz), 7.64(br.s,1H), 7.15(dd,1H,Jxr=11.1Hz), 6.80(n,1H), 4.29 and 4.37(each q,total 4H,J=7.0Hz), 2.26(s,3H), 1.34 and 1.39(each t,total 6H,J=7.0Hz)。

### 参考例 4

N- ((3'-アセチルアミノ) -4'-フルオロ) フェニル) アミノメチレンマロン酸ジエチル(6.01 8、17.9ccol) のジフェニルエーテル溶液 (30㎡) を250 ℃で1.5 時間加熱した。反応終了後室温で 1 晩放躍し、析出物を迎取した後、クロロホルム で十分洗浄して、6-フルオロ-7-アセチルア

まるまで水楽ガスを活加した。反応終了後、酸化 自金を設別し、波圧下に濃縮し、折出物を設取し た。次いで、エタノールー酢酸エチルから再結品 して純品の3-アセチルアミノー4-フルオロア ニリンの無色針状品(4.72g、収率92%)を得た。 'II-NMR(CDC1s,TMS、6ppp):7.67(dd,1H),7.31 (br.s,1H),6.82(dd,1H,Jar=12.3Hz),6.16~6.41 (a,1H),3.56(br.S,2H),2.14(s,3H)。

#### 益考例3

3 - アセチルアミノー 4 - フルオロアニリン (3.09 g、18.4nmol) にエトキンメチレンマロン 酸ジエチル (4.40 g、20.3nmol) を加え、120 でで1.5 時間加熱した。反応終了後減圧下に未反応のエトキシメチレンマロン酸ジエチルを留去し、

ミノー4 - ヒドロキシキノリン-3 - カルボン酸エチルの無色結晶 (2.98g、収率57%) を得た。
'N-NMR(DMSO-d。TMS、 δ ppn): 10.16(br.s,18).
8.67(d.18,J\*\*,-7.28z)、8.55(s,18)、7.91(d.18,
J\*\*\*,-12.68z)、4.28(q,28,J\*\*,18z)、2.22(s,38)、
1.31(t,38,J\*\*,7.18z)。

IR(KBr, v cm<sup>-1</sup>) : 3460, 3020, 1710, 1690. m.p. > 300°C.

## 参考例 5

6 ーフルオロー 7 ーアセチルアミノー 4 ーヒドロキシキノリンー 3 ーカルボン酸エチル(1.46g、5.0mmol)のDMF 溶液(60㎡)に、ヨウ化エチル(0.87g、5.5mmol)と無水炭酸カリウム(0.77g、5.8mmol)を加え、室温で48時間環律した。反応終了後折出物を除去し、波圧下に温縮した。得られた褐色油状物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:クロロホルム/酢酸エチル=1

### 特開平2-69478 (9)

/ 1) により物製し、淡黄色結晶を得た。このものはさらにクロロホルムーへキサンから再結晶して、純品の1-エチルー6-フルオロー7-アセチルアミノ)-1.4.ジヒドロー4-オキソキノリン-3-カルボン酸エチルの無色結晶(1.14g、収率71%)を得た。'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>,TMS, δρρο):
8.83(d,1H,J<sub>N</sub>,-7.2Hz)、8.51(s,1H)、8.23(d,1H,J<sub>N</sub>,-11.7Hz), 7.91(br.s,1H), 4.42(q,2H,J-7.0Hz), 4.28(q,2H,J-7.1Hz), 2.33(s,3H), 1.56(t,3H,J-7.0Hz), 1.40(t,3H,J-7.1Hz)。
IR(KBr. να-1):3440,3050,1705,1680,1615。

o.p. 197∼199 ℃.

经考例 6

6 - フルオロ- 7 - アセチルアミノー 4 - ヒドロキシキノリン- 3 - カルボン酸エチル (2.98g、10.0msol) のDMF 溶液 (120 吐) に、泉化プロパルギル (1.35g、11.0msol) 、ヨウ化カリウム

1-エチルー6-フルオロー7-アセチルアミノー1.4-ジヒドロー4-オキソキノリンー3ーカルボン酸エチル(0.66g、2.0cmol)のエタノール溶液(25d)に凝塩酸(0.5 d)を加え、3時間加熱 遠流した。反応終了後5%以酸水窯ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出した。次いで、有機 層を無水磁酸マグネシウムで乾燥後減圧下に 波縮し、折出物を迎取した。このものをクロロホルムーエタノールから再結品して、純品の1-エチルー6-フルオロー7-アミノー1.4-ジヒドロー4-オキソキノリンー3ーカルボン酸エチルの無色結晶(0.46g、収率82%)を得た。
'B-NMR(CDC13-CD20D, TMS、8 ppo): 8.56(s,11),7.97(d,118,J\*\*\*-6.3112),7.07(d,118,J\*\*\*-6.3112),

4.44(q.2H.J-7.1Hz). 4.36(q.2H.J-7.2Hz). 1.54

(t.3H.J-7.1Hz), 1.40(t.3H.J-7.2Hz).

(1.33g、11.0acol)、および無水炭酸カリウム (1.53g、11.0osol)を加え、室温で48時間覺律 した。反応終了後折出物を除去し、減圧下に過縮 した。得られた褐色油状物をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(溶出溶媒:クロロホルム/酢 酸エチルー1/1)により稍製し、淡黄色結晶を 得た。このものはさらにエーテルーヘキサンから 再結晶して純品の1ープロパルギルー6ーフルオ ローフーアセチルアミノー1.4-ジヒドロー4ーオ キソキノリンー3ーカルボン酸エチルの無色結晶 (2.15g、収率65%) を得た。'H-NMR(CDCIa, TMS. δρρα): 8.94(d.1H.J=5.4Hz). 8.67(s.1H). 8.27 (d.1H.Jnr-11.7Hz), 7.76(br.s.1H), 4.95(d.2H. J-2.3Hz). 4.43(q.2H.J-7.1Hz). 2.67(t.1H.J-2.3 Hz), 2.35(s,3H), 1.43(t,3H,J=7.1Hz), IR(KBr. v cm-1) : 3440. 3050. 2100. 1725.

R(KBr, v cm<sup>-1</sup>) : 3440, 3050, 2100, 1725, 1680, 1615.

o.p. 180~183 ℃.· 参考例7

IR(KBr. v cm<sup>-1</sup>) : 3490, 3320, 3020, 1720, 1640.

□.p. 280~282 ℃

参考例8

参考例8と同様の操作により、1ープロパルギルー6ーフルオロー7ーアセチルアミノー1.4-ジヒドロー4ーオキソキノリンー3ーカルボン酸エチル (0.65g、2.0mool)から1ープロパルギルー6ーフルオロー7ーアミノー1.4-ジヒドロー4ーオキソキノリンー3ーカルボン酸エチルの無色結晶 (0.53g、収率93%)を得た。'H-NMR(CDC1。一CD,00,TMS, & ppo):8.68(s.1H)、7.94(d,1H,J\*,-11.6Bz)、7.00(d,1B,J\*,-4.6Hz)、5.02(d,2H,J\*2.1Hz)、4.39(q,2H,J\*7.0Hz)、3.37(br.s,2H)、2.84(d,1B,J\*2.1Hz)、1.40(t,3B,J\*7.0Hz)。
IR(KBr, ν co-'):3500、3330、3110、2120、

1715. 1640.

m.p. > 300°C.

#### 参考例9

2ーヒドロキシー3ーメチルー3ーブテン酸メチル (1.76g、12.0mmol) とクロロ蟾酸トリクロロメチルエステル (1.5 配、12.0mmol) とのトルエン溶液 (50配) に氷冷下にトリエチルアミン (2 配、15.0mmol) を加えた後、室温で4時間攪拌した。反応終了後水を加えエーテルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剂を超別後減圧下に濃縮して、ほぼ純品の2ー塩化カルボニルオキシー3ーメチルー3ブテン酸メチルの費色油状物 (1.90g、77%) を得た。 'H-NMR(CDC13、TMS、6 ppm):5.39(s,1H)、5.24(s,1H)、5.20(s.1B)、3.40(s,3H)、1.80(s,3H)
IR(neat, ν cm<sup>-1</sup>):2990、2970、1782、1755。参考例10

ロを薬剤含有寒天培地に接種し、37℃、18時間培養後、抗菌力を測定した。薬剤は50%酢酸溶液で溶解した。薬剤の濃度は供試菌株に対して、酢酸の影響を受けない濃度を最高濃度とした。抗腐力を測定した結果を変ー4に示す。

参考例 2 と同様の设作により、2 ーヒドロキシー3 ーメチルーペンテン酸メチル (1.30g、9.0 maoi) とクロロ鏡酸トリクロロメチルエステル (1.0 m2、8.0 maoi)とより、2 ー塩化カルボニルオキシー3 ーメチルー3 ーペンテン酸メチルの黄色油状物 (1.50g、収率80%)を得た。'H-NMR (CDC1s,TMS、δρρα):5.77(α,1H),5.40(s,1H),3.41(s,3H),1.66(d,3H),1.64(d,3H)。
IR (neat,νcm<sup>-1</sup>):2990,2970,1780,1755。東理効果試験例 1

## (抗菌スペクトル)

抗菌力の測定は、日本化学療法学会のNIC 測定 法に準じて、寒天平板希釈法によって行なった。 すなわち、37℃、18時間培養した菌液を増園用培 地で10°CFU/配になるように希釈し、ミクロブラ ンターNIT-P (佐久間製作所)を使用して、約5

## 特閉平2-69478 (11)

表-4 抗国スペクトル

					股小発育阻止滤度 (m2/m2)			
試験微生物(10⁴ 函数/配)		グラム	化合物器号1	化合物器号2	化合物番号5	OFLX		
化	湿迹1	国邦页	Streptococcus pyogenes Cook	+	≥ 6.25	≥ 6.25	≥6.25	1.56
緑	12		Pseudocones aeruginosa IFO3445	_	≥ 6.25	≥ 6.25	≥6.25	≥6.25
緑	坦	選	P.aeruginosa NCTC 10490	_	≥ 6.25	≥ 6.25	≥ 6.25	1.56
緑		<b>28</b>	P.aeruginosa PAG-1	_	≥ 6.25	≥ 6.25	≥ 6.25	1.56
緑	E	翻	P.aeruginosa AK109	_	≥ 6.25	≥ 6.25	≥ 6.25	3.13
変	形	<b>2</b>	Proteus vulgaris HX-19	_	≥ 6.25	≥ 12.5	3.13	0.025

OFLX:9-フルオロ-10-(4-メチル-l-ピペラジニル)-7-オキソー

2,3-ジヒドロー7H-ピリド(1.2.3-de)(1,4)ベンツオキサジンー

6 -カルポン酸

THIS PAGE BLANK (USPTO)